(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-49062

(43)公開日 平成6年(1994)2月22日

(51) Int.Cl. ⁵ C 0 7 D 401/12 A 0 1 N 43/54	識別記号 239 251 D	庁内整理番号 8829-4C 8829-4C 8930-4H	F I	技術表示箇所
43/66		8930-4H		

審査請求 未請求 請求項の数7(全 27 頁)

(21)出願番号	特顧平4-205083	(71)出願人 000003126	
		三井東圧化学株式会社	
(22)出願日	平成4年(1992)7月31日	東京都千代田区震が関三丁目2番5号	
		(72)発明者 石川 勝敏	
		千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化	'学
		株式会社内	
		(72)発明者 吉川 幸宏	
		千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化	′学
		株式会社内	
		(72)発明者 石井 勉	
		千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化	注学
		株式会社内	
		最終頁に紛	E <

(54) 【発明の名称】 ピリミジニルアミノまたはトリアジニルアミノキノリン誘導体とその製造法およびこれを有効成分とする農園芸用殺菌剤

(57) 【要約】

【目的】 優れた病害防除効果を示し、作物にも安全な一般式(1)で表されるピリミジニルアミノおよびトリアジニルアミノキノリン誘導体、その製造法、それを有効成分として含有する農園芸用殺菌剤を提供する。

【構成】 一般式(1)で表されるピリミジニルアミノおよびトリアジニルアミノキノリン誘導体、その製造方法、それを有効成分として含有する農園芸用殺菌剤。

(式中、Xはハロゲン原子、nは $0\sim2$ の整数、Yは窒素原子またはメチン基-CH=、 R^1 および R^2 は互いに独立して、ハロゲン原子、炭素数 $1\sim4$ の直鎖または枝分かれしてもよいアルキル基、アルコキシ基、またはアルキニル基、を表わす)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(1)(化1)

【化1】

(式中、Xはハロゲン原子、nは $0\sim2$ の整数、Yは窒素原子またはメチン基-CH=、 R^1 および R^2 は互いに独立して、ハロゲン原子、炭素数 $1\sim4$ の直鎖または枝分かれしてもよいアルキル基、アルコキシ基、またはアルキニル基を表わす)で表わされるピリミジニルアミノまたはトリアジニルアミノキノリン誘導体。

【請求項2】 一般式(1)においてYがメチン基-C 20 H=であり R^1 および R^2 は互いに独立して、炭素数 $1\sim$ 4の直鎖または枝分かれしてもよいアルキル基、またはアルコキシ基である請求項1記載の化合物。

【請求項3】 一般式(1) においてYが窒素原子であり R^1 および R^2 は互いに独立して、ハロゲン原子、炭素数 $1\sim4$ の直鎖または枝分かれしてもよいアルキル基、またはアルコキシ基である請求項1記載の化合物。

【請求項4】 一般式(1) においてYがメチン基-C H=であり R^1 がメチル基であり R^2 がメチルエチニル基である請求項1記載の化合物。

【請求項5】一般式(2)(化2)

【化2】 (式中、Xはハロゲン原子を表し、nは0~2 の整数を表わす) で表わされる4-アミノキノリン類と 一般式(3) (化3)

【化3】

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
N \longrightarrow \\
N \longrightarrow \\
R^{2}
\end{array}$$
(3)

(式中、Yが窒素原子またはメチン基-CH=であり、R¹およびR²は互いに独立して、ハロゲン原子、炭素数1~4の直鎖または枝分かれしてもよいアルキル基、またはアルコキシ基を表す)で表されるピリミジン類またはトリアジン類を混合し、溶融状態あるいは不活性溶媒の存在下に反応させることを特徴とする一般式(1)(化4)

【化4】

(式中、X、Y, R¹、R²及びnは上記と同様の意味を 表す)で表わされるピリミジニルアミノまたはトリアジ ニルアミノキノリン誘導体の製造法。

【請求項6】 一般式(2)(化5)

[化5]

(2)

10

30

40

$$NH_2$$
 N
 N
 N
 N
 N

(式中、Xはハロゲン原子を表し、nは0~2の整数を表わす)で表わされる4-アミノキノリン類を金属塩にするか、あるいは塩基の存在下に一般式(4)(化6) 【化6】

(式中、Zがクロロ原子、またはメタンスルホニル基であり、Yが窒素原子またはメチン基-CH=であり、R¹およびR²は互いに独立して、ハロゲン原子、炭素数1~4の直鎖または枝分かれしてもよいアルキル基、アルコキシ基、またはアルキニル基を表す)で表されるピリミジン類またはトリアジン類を反応させることを特徴とする一般式(1)(化7)

【化7】

50 (式中、X、Y、R¹、R²及びnは上記と同様の意味を

表す)で表わされるピリミジニルアミノおよびトリアジ ニルアミノキノリン誘導体の製造法。

【請求項7】一般式(1)(化8) [化8]

$$R^1$$
 N
 Y
 R^2
 N
 N
 R^2
 N

(式中、Xはハロゲン原子、nは0~2の整数、Yは窒 素原子またはメチン基-CH=、R1およびR2は互いに 独立して、ハロゲン原子、炭素数1~4の直鎖または枝 分かれしてもよいアルキル基、アルコキシ基、またはア ルキニル基を表わす)で表わされるピリミジニルアミノ またはトリアジニルアミノキノリン誘導体を有効成分と 20 して含有する農園芸用殺菌剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規なピリミジニルア ミノまたはトリアジニルアミノキノリン誘導体、その製 造法およびこれを有効成分として含有する農園芸用殺菌 剤に関する。

[0002]

【従来の技術】特開平1―246263号公報には4位 にアリールオキシ基やアリールチオ基を有するキノリン 30 類ムギ類がうどんこ病をはじめとして各種の植物病害に 対して防除効果を有することが記載されている。

【0003】しかしながら、この公報に記載されている 化合物は、アリール基としては置換フェニル基が主であ る。複素環基としては、ピリジル基、ピリダジル基、ピ ラゾール基およびテトラゾール基が、それぞれ1~2点 例示されているだけであり、それらの病害防除効果は非 常に低いか無いと記載されている。従って、この公報の 発明の主旨は、キノリン環の4位に置換フェノキシ基を 有するものがムギ類うどんこ病を中心とした各種病害に 40 防除効果を有するというところにある。本発明者らは、 従来からピリミジン類およびトリアジン類が生体に対す る親和性が良いことに着目し、生理活性物質への展開に ついて検討してきた。そこで、キノリン環の4位にピリ ミジニルアミノ基またはトリアジニルアミノ基を有する ものについては今まで全く検討されたことがなく、新規 な化合物であることに注目し研究を開始した。比較のた めに、上記公報に記載された化合物の中から優れている とされているものについて試験したところ、うどんこ病 防除効果の高いものは作物に対して薬害があり、薬害の 50

低いものは防除効果も低く実用的ではなかった。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、植物 病害に対して優れた防除効果を示すと共に、作物に対し ても安全な化合物である、新規なピリミジニルアミノお よびトリアジニルアミノキノリン有導体、この新規化合 物を製造する方法、ならびにこれらの化合物を含有して なる農園芸用殺菌剤を提供することである。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、これらの 課題を解決するために鋭意検討した結果、本発明化合物 が従来の化合物に比べ各種植物病害、特に各種作物のう どんこ病に対して優れた防除作用を有する上、広範囲の 作物に対して全く薬害を示さないことを見いだし、本発 明を完成させるに至った。即ち、本発明は、一般式 (1) (化9)

[0006]

(化9]

$$\begin{array}{c}
 & R^{1} \\
 & Y \\
 & N \\
 & N \\
 & R^{2}
\end{array}$$
(1)

(式中、Xはハロゲン原子、nは0~2の整数、Yは窒 素原子またはメチン基-CH=、R1およびR2は互いに 独立して、ハロゲン原子、炭素数1~4の直鎖または枝 分かれしてもよいアルキル基、アルコキシ基、またはア ルキニル基を表わす)で表わされるピリミジニルアミノ およびトリアジニルアミノキノリン誘導体、この誘導体 を、一般式(2)(化10)

[0007]

【化10】

$$NH_2$$
 N
 N
 N
 N
 N

(式中、Xはハロゲン原子を表し、nは0~2の整数を 表わす) で表わされる4-アミノキノリン類と一般式 (3) (化11)

[0008]

【化11】

(式中、Yが窒素原子またはメチン基-CH=であり、 R1およびR2は互いに独立して、炭素数1~4の直鎖ま たは枝分かれしてもよいアルキル基、またはアルコキシ 基を表す) で表されるピリミジン類またはトリアジン類 10 を混合し、溶融状態あるいは不活性溶媒の存在下に反応 させて製造する方法、および一般式(2)(化12)

[0009]

【化12】

$$NH_2$$
 N
 N
 N
 N
 N
 N

(式中、Xはハロゲン原子を表し、nは0~2の整数を 表わす) で表わされる4-アミノキノリン類を金属塩に するか、あるいは塩基の存在下に一般式(4)(化1*

6

(式中、 Z がクロロ原子、またはメタンスルホニル基で あり、Yが窒素原子またはメチン基-CH=であり、R 1およびR2は互いに独立して、ハロゲン原子、炭素数1 ~4の直鎖または枝分かれしてもよいアルキル基、アル コキシ基、またはアルキニル基を表す)で表されるピリ ミジン類またはトリアジン類と反応させて製造する方 法、 および一般式(1)で表わされるピリミジニルア ミノまたはトリアジニルアミノキノリン誘導体を有効成 分として含有する農園芸用殺菌剤に関するものである。

【0011】本発明の化合物は、以下に示す(A)方法 (化14) によって製造することができる。

[0012] 【化14】

上記の反応は、塩基の存在下に反応が進行し一般式 40 (1) のような化合物が得られる。塩基としては、金属 ナトリウム、水素化ナトリウム、水酸化アルカリ類、炭 酸アルカリ類、およびピリジン、トリエチルアミン等の 有機塩基が使用可能である。反応温度は0℃から溶媒の 沸点まで可能であるが、20℃~120℃の範囲が望ま しい。

【0013】 通常、アミノ結合の合成には、対応するハ ロゲン化物と、アミノ化物を塩基の存在下に反応させる ことにより得られる。しかし、種々検討した結果、本発 明の化合物は、出発物質である一般式(2)で表される 50 シレン等の芳香族炭化水素類、ジオキサンおよびジグラ

化合物と一般式(3)で表される化合物とを混合して加 熱するか、或いは場合によっては、反応に不活性な溶媒 を添加して流動性を与えて加熱するだけで得られること を見出した。反応温度は、室温から200℃の間にあ り、好ましくは70℃から150℃である。反応時間 は、反応温度に依ってもことなるが、通常1~10時間 で完結する場合が多い。

【0014】添加する溶媒としては、本発明の反応に対 し不活性であり、沸点が反応温度以上のものであれば何 れでもよい。具体的には、ベンゼン、トルエンおよびキ イム等のエーテル類、ジメチルホルムアミド、ジメチル イミダゾリジノンおよびジメチルスルホキシド等の非プ ロトン性極性溶媒類またはアセトニトリル等が挙げられ る。

【0015】中間体である一般式(2)で示した4一アミノキノリン類は、市販されている4一クロルキノリン類又は以下に示した何れかの方法で製造した4一クロルキノリン類を、フェノール中アンモニアガスと反応させる事によって製造することができる。

*【0016】(i) Organic Syntheses, Col. Vol.3, 272 (1955)に記載された以下の反応式に従った方法により製造した4-クロルキノリン類を、実験化学構座21巻、(ii)、349ページに記載された反応に従って4-アミノキノリン類を、製造することができる。(化15)

8

【0017】 【化15】

(ii) 上記(i) の方法におけるエトキシメチレンマロ 30%【0018】ン酸ジエチルの代わりにメトキシメチレンメルドラム酸 【化16】を用いて次式に従っても同様に得られる。(化16) ※

また、もう一つの中間体である一般式(3)で表される 50 2 一クロルピリミジン類及び2 一クロルトリアジン類

は、以下の方法で製造するこよができる。

*とによっても得ることが出来る。(化17)

【0019】2一クロルピリミジン類は、対応するアミノ体を次式にしたがい塩酸水溶液中ジアゾ化する事によって得られる。又副生するヒドロキシ体を塩素化するこ*

[0020] 【化17】

 $N = \begin{cases} N = \begin{cases} NaNO_2 / HClaq \\ N = \end{cases} \end{cases}$

$$\begin{array}{c} R^{1} \\ R^{2} \\ R^{2} \end{array} + \begin{array}{c} R^{1} \\ R^{2} \\ R^{2} \end{array}$$

$$R^{1} \xrightarrow{POCl_{3}} Cl \xrightarrow{R^{1}} R^{2}$$

2 一クロルトリアジン類は、塩化シアヌルを、J. Amer. ※ (化18) Chem. Soc., 73, 2986, (1951) に記載された方法でア 【0021】 ルコキシ化することによって製造することが出来る。※ 【化18】

$$CI \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow NaHCO_3$$

$$CI \longrightarrow N \longrightarrow NaHCO_3$$

本発明の化合物は、以下に示す (B) 方法 (化19) に 【0022】 よっても製造することができる。 【化19】

上記反応条件の塩基の有無、塩基の種類、反応温度、反応溶媒等は、A法に準じた条件を用いることによって製造することができる。また中間体である一般式(4)で表される2ーメタンスルホニルビリミジン類は、特開昭63-23870に記載された方法に準じて製造することが出来る。もう一方の原料である4ーアミノキノリン類は既に記述した方法によって製造できる。

【0023】本発明は一般式(1)で表される化合物を有効成分として含有する農園芸用殺菌剤である。

【0024】本発明の農園芸用殺菌剤は、キュウリうど 10 んこ病、キュウリ炭疽病、トマトうどんこ病、オオムギ うどんこ病、コムギうどんこ病、コムギ赤さび病、イチ ゴうどんこ病、イチゴ炭疽病、ブドウうどんこ病、リンゴラどんこ病、リンゴ赤星病、リンゴ無星病、ナシ赤星病、ナシ黒星病、ナシ黒斑病に対し 優れた防除効果を示す。

【0025】本発明に係わる一般式(1)で表される化合物を農園芸用殺菌剤として使用する場合は、処理する植物に対して原体をそのまま使用してもよいが、一般には不活性な液体担体または固体担体と混合し、通常用いるいる製剤形態である粉剤、水和剤、フロワブル剤、乳剤、粒剤およびその他の一般に慣用される形態の製剤として使用される。更に製剤上必要ならば補助剤を添加することもできる。ここでいう担体とは、処理すべき部位への有効成分の到達を助け、また有効成分化合物の貯蔵、輸送、取扱いを容易にするために配合される合成または天然の無機または有機物質を意味する。担体としては、通常農園芸用薬剤に使用されるものであるならば固体または液体のいずれでも使用でき、特定のものに限定されるものではない。

【0026】例えば、固体担体としては、モンモリロナイト、カオリナイト等の粘土類、珪藻土、白土、タルク、バーミュキュライト、石膏、炭酸カルシウム、シリカゲル、硫安等の無機物質、大豆粉、鋸屑、小麦粉等の植物性有機物質および尿素等が挙げられる。

【0027】液体担体としては、トルエン、キシレン、クメン等の芳香族炭化水素類、ケロシン、鉱油などのパラフィン系炭化水素類、四塩化炭素、クロロホルム、ジクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素類、アセトン、メチルエチルケトンなどのケトン類、ジオキサン、ジエ 40 チレングリコールジメチルエーテルなどのエーテル類、メタノール、エタノール、プロパノール、エチレングリコールなどのアルコール類、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシドおよび水等が挙げられる。更に本発明化合物の効力を増強するために、製剤の剤型、適用場面等を考慮して目的に応じてそれぞれ単独に、または組み合わせて次の様な補助剤を使用することも出来る。補助剤としては、通常農園芸用薬剤に使用される界面活性剤、結合剤(例えば、リグニンスルホン酸、アルギン酸、ポリビニルアルコール、アラビアゴム、CMCナト 50

リウム等)、安定剤(例えば、酸化防止用にフェノール系化合物、チオール系化合物または高級脂肪酸エステル等を用いたり、pH調整剤として燐酸塩を用いたり、時に光安定剤も用いる)等を必要に応じて単独または組み合わせて使用出来る。更に場合によっては防菌防御のために工業用殺菌剤、防菌防御剤などを添加することも出来る。

12

【0028】補助剤について更に詳しく述べる。乳化、 分散、拡展、湿潤、結合、安定化等の目的ではリグニン スルホン酸塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキ ル硫酸エステル塩、ポリオキシアルキレンアルキル硫酸 塩、ポリオキシアルキレンアルキルリン酸エステル塩等 のアニオン性界面活性剤、ポリオキシアルキレンアルキ ルエーテル、ポリオキシアルキレンアルキルアリールエ ーテル、ポリオキシアルキレンアルキルアミン、ポリオ キシアルキレンアルキルアミド、ポリオキシアルキレン アルキルアミド、ポリオキシアルキレンアルキルチオエ ーテル、ポリオキシアルキレン脂肪酸エステル、グリセ リン脂肪酸エステル、ソルピタン脂肪酸エステル、ポリ オキシアルキレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキ シプロピレンポリオキシエチレンプロックポリマー等の 非イオン性界面活性剤、ステアリン酸カルシウム、ワッ クス等の滑剤、イソプロピルヒドロジエンホスフェート 等の安定剤、その他メチルセルロース、カルポキシメチ ルセルロース、カゼイン、アラピアゴム等が挙げられ る。しかし、これらの成分は以上のものに限定されるも のではない。

【0029】本発明に係わる農園芸用殺菌剤における一般式(1)で表される化合物の含有量は、製剤形態によっても異なるが、通常粉剤では0.05~20重量光、水和剤では0.1~80重量光、乳剤では1~20重量光、プロワブル製剤では1~50重量光であり、好ましくは、粉剤では0.5~5重量光、水和剤では5~80重量光、粒剤では0.5~8重量光、乳剤では5~20重量光、プロワブル製剤では5~30重量光である。

【0030】補助剤の含有量は0~80重量%であり、 担体の含有量は、100重量%から有効成分化合物およ び補助剤の含有量を差し引いた量である。

【0031】本発明組成物の施用方法としては種子消毒、茎葉散布等が挙げられるが、通常当業者が利用するどの様な施用方法にても十分な効力を発揮する。施用量および施用濃度は対象作物、対象病害、病害の発生程度、化合物の剤型、施用方法および各種環境条件等によって変動するが、散布する場合には有効成分量としてヘクタール当たり5~500gが適当であり、望ましくはヘクタール当り10~200gである。また水和剤、フロワブル剤または乳剤を水で希釈して散布する場合、その希釈倍率は500~20,000倍が適当であり、望しくは1,000~10,000倍である。

【0032】本発明の農園芸用殺菌剤は他の殺菌剤、殺

虫剤、除草剤および植物成長調節剤等の農薬、土壌改良 剤または肥効物質との混合使用は勿論のこと、これらと の混合製剤も可能である。殺菌剤としては例えば、トリ アジメホン、ヘキサコナゾール、プロクロラズ、トリフ ルミゾール等のアゾール系殺菌剤、メタラキシル、オキ サディキシル等のアシルアラニン系殺菌剤、チオファネ ートメチル、ペノミル等のベンズイミダゾール系殺菌 剤、マンゼプ等のジチオカーパメート系殺菌剤およびテ トラクロロイソフタロニトリル、硫黄等が挙げられ、殺 虫剤としては例えば、フェニトロチオン、ダイアジノ 10 ン、ピリダフェンチオン、クロルピリホス、マラソン、 フェントエート、ジメトエート、メチルチオメトン、プ ロチオホス、DDVP、アセフェート、サリチオン、E PN等リン系殺虫剤、NAC、MTMC、BPMC、ピ リミカープ、カルポスルファン、メソミル等のカーパメ ート系殺虫剤およびエトフェンプロックス、ペルメトリ ン、フェンパレレート等のピレスロイド系殺虫剤等が挙 げられるがこれらに限定されるものではない。

[0033]

【実施例】次に実施例を挙げて本発明化合物の製造法を 20 具体的に説明する。

実施例 1 (A法)

8-フルオロー4-(4,6-ジエトキシピリミジンー2-イルアミノ)キノリン(化合物番号82)の合成20mlのジメチルイミダゾリジノンに0.22gの水素化ナトリウムを加え、更に0.8gの4-アミノー8-フルオロキノリンを加え室温にて1時間攪拌を行った。次に1.0gの2-クロロー4,6-ジエトキシピリミジンを加え1晩室温にて攪拌した。反応液を150mlの水に注ぎ塩析した後、150mlの酢酸エチルで303回抽出した。分液した後、酢酸エチル層を飽和重曹水で洗浄し、更に水洗した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し無水硫酸ナトリウム除去後、減圧下に濃縮し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフー(N-ヘキサン/酢酸エチル=1/1)により精製を行い目的とする標記化合物1.0gを得た(収率75%)。

【0034】実施例 2 (A法)

7-クロロー4-(4, 6-ジメチルピリミジンー2-イルアミノ) キノリン(化合物番号9) の合成

4ーアミノー7ークロロキノリン1.7gと2ークロロ 40ー4,6ージメチルピリミジン1.4gをジメチルイミダゾリジノン10m1に溶解させた。混合物を130℃に加熱し5時間攪拌した。室温まで冷却し水100m1に注いだ。塩析した後、150m1の酢酸エチルで3回抽出した。分液した後、酢酸エチル層を飽和重曹水で洗浄し、更に水洗した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し無水硫酸ナトリウム除去後、減圧下に濃縮し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフー(Nーヘキサン/酢酸エチル=1/1)により精製を行い目的とする標記化合物0.3gを得た(収率11%)。

14

【0035】実施例 3 (A法)

8-フルオロー4-(4, 6-ジメトキシトリア ジン -2-イルアミノ)キノリン(化合物番号129)の合成

20mlのジメチルイミダゾリジノンに0.22gの水素化ナトリウムを加え、更に0.8gの4ーアミノー8ーフルオロキノリンを加え室温にて1時間攪拌を行った。次に0.7gの2ークロロー4,6ージメトキシトリアジンを加え1晩室温にて攪拌した。反応液を150mlの水に注ぎ塩析した後、150mlの酢酸エチルで3回抽出した。分液した後、酢酸エチル層を飽和重曹水で洗浄し、更に水洗した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し無水硫酸ナトリウム除去後、減圧下に濃縮し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフー(Nーヘキサン/酢酸エチル=1/1)により精製を行い目的とする標記化合物0.95gを得た(収率65%)。

【0036】実施例 4 (B法)

7-Dロロー $4-\{4-X$ チルー6-(1-Jロピニル) ピリミジンー2-1イルアミノ) $\}$ キノリン (化合物番号 146) の合成

窒素雰囲気下、4ーアミノー7ークロロキノリン0.5 gを20m1のジメチルイミダゾリジノンに溶解し、室温にて攪拌下に水素化ナトリウム0.11gを加え室温にて0.5時間攪拌した。次に4ーメチルー2ーメチルスルホニルー6ー(1ープロピニル)ピリミジン0.5 gを加え更に2時間攪拌した。反応液を150m1の水に注ぎ塩析した後、150m1の酢酸エチルで3回抽出した。分液した後、酢酸エチル層を飽和重曹水で洗浄し、更に水洗した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し無水硫酸ナトリウム除去後、減圧下に濃縮し得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフー(Nーヘキサン/酢酸エチル=1/1)により精製を行い目的とする標記化合物0.26gを得た(収率30%)。

【0037】参考例 1

4-アミノ-7-クロロキノリンの合成

フェノール40gを40~45℃に加温し、攪拌下にアンモニアガスを飽和状態になるまで吹き込んだ。次に4,7ージクロロキノリン10gを加えて更にアンモニアガスを吹き込みつつ195~200℃の油浴で加熱した。過剰のアンモニアガスが出て来るまで前記操作を行った。室温まで冷却した後、10%の冷塩酸水300m1に注ぎ折出した結晶を濾過した。次に濾取した結晶を水300m1に溶解させ、炭酸ナトリウムで中和した後150m1の酢酸エチルで3回抽出し分液した後、酢酸エチル層を水洗、無水硫酸ナトリウムで乾燥し無水硫酸ナトリウム除去後、減圧下に濃縮し目的とする標記化合物8.35gを得た(収率92.4%)。その他実施例と同様の方法で合成した化合物の例を第1表(表1~表17)にまとめた。

50 [0038]

【表1】

第1表

				,		,
化合物番号	Хn	Y	R¹	R²	m.p.	NMR (400MHz) (CDC1 ₃ ; & From TMS)
1	H	СН	Ne	Me		
2	Ħ	СН	Bt	Et		
3	H	CH	nPr	nPr		
4	H	CH	iPr	iPr		
5	H	СН	nBu	nBu		
6	H	CH	sBu	s B u		
7	H	СН	iBu	iBu		
8	Н	СН	tBu	tBu		
9	7-C1	CH	Ne	Me	20 9 212	2.47(6H,s),6.59(1H,s),7.50(1H,dd,J=8.842.2Hz),7.78(1H,bs),7.95(1H,d,J=8.8Hz),8.09(1H,d,J=2.2Hz),8.67(1H,d,J=5.1Hz),8.81(1H,d,J=5.5Hz)

[0039] [表2]

17 第1表 (つづき)

化合物番号	Хn	Y	R¹	R²	m.p.	NMIR (400MHz) (CDC1 ₃ ; & FrontNS)
10	7-C1	СН	Et	Et		
11	7-C1	СН	nPr	nPr		
12	7-C1	CH	iPr	iPr		
13	7-C1	CH	nBu	nBu		
14	7-C1	СН	sBu	sBu		
15	7-C1	CH	iBu	iBu		
16	7-C1	СН	tBu	tBu		
17	7-Br	СН	Me	Me		
18	7-Br	СН	Et	Et		
19	7-Br	СН	nPr	nPr		
20	7-Br	CH	iPr	iPr		

[0040]

40 【表3】

19 第1表 (つづき)

化合物番号	Xn	Y	R¹	R ²	m.p.	NMR (400MHz) (CDCl ₃ ; δFront(MS)
21	7-B r	СН	nBu	nBu		
22	7-Br	СН	sBu	sBu		
23	7-Br	CE	iBu	iBu		
24	7-Br	CE	tBu	tBu		
25	7-1	CE	Ne	Me		
26	7-I	CE	Et	Et		
27	7-1	CE	nPr	nРт		·
28	7-3	CE	iPr	iPr		
29	7-]	CH	nBu	nBu		·
30	7 - I	СН	sBu	sBu		
31	7-I	CH	i Bu	iBu		

[0041]

40 【表4】

21

第1表 (つづき)

化合物	Хn	Y	R¹	R²	m.p.	NMR (400MHz) (CDC1 ₃ ; δFrom TMS)
32	7–1	CH	t B u	tBu		
33	8-F	СН	Me	Me		
34	8-F	СН	Et	Et		
35	8-F	СН	nPr	пРт		
36	8-F	СН	iPr	iPr		
37	8-F	СН	nBu	nBu	-	
38	8-F	СН	sBu	sBu		·
39	8-F	СН	iBu	iBu		
40	8-F	СН	t B u	tBu		·
41	5,7-di-C1	СН	Me	Me		
42	5,7-di-C1	СН	Et	Et		

[0042]

40 【表5】

24

23 第1表 (つづき)

化合物番号	Хn	Y	R¹	R ²	u .p.	NMR (400MHz) (CDCl ₃ ; & FromTMS)
43	5.7-di-C1	CH	nРт	nPr		
44	5.7-di-C1	СН	іРт	iPr		
45	5,7-di-C1	СН	nBu	nBu		
46	5,7-di-C1	СН	sBu	sBu		
47	5,7-di-C1	CH	íBu	iBu		
48	5.7-di-C1	СН	tBu	tBu		
49	Н	СН	OMe	ONLe		
50	H	СН	0Et	Œt		
51	Н	СН	0nPr	0nPr		
52	Н	CH	0iPr	0iPr		
53	Н	СН	OnBu	OnBu		

[0043]

25 第1表 (つづき)

26

化合物番号	Хn	Y	R¹	R²	(°C)	NMR (400MHz) (CDC1 ₃ ; & FrontMas)
54	H	CH	OsBu	OsB		
55	H	СН	0 i Bu	0iBu		
56	H	СН	0tBu	Ot Bu		
57	7-C1	СН	ONE	Oble	171-	3.98(6H,s),5.74(1H,s),7.50-7.52(1H,m),7.71(1H,bs),7.92(1H,d,J=8.8Hz),8.0 9(1H,d,J=2.2Hz),8.51(1H,d,J=5.81Hz), 8.80(1H,d,J=5.1Hz)
58	7-C1	СН	0Et	Œt		
59	7-C1	СН	OnPr	OnPr		
60	7-C1	CE	0iPr	0iPr		
61	7-C1	CH	OnBu	OnBu		
62	7-C1	CE	0sBu	0sBu		

[0044]

【表7】

27 第1表 (つづき)

化合物番号	Хn	Y	R¹	R ²	n .p.	NMR (400MHz) (CDC1 ₃ ; δ From TMS)
63	7-CI	CH	0iBu	0iBu		
64	7-CI	CH	0tBu	OtBu		
65	7-Br	CEH	0Me	OMe		
66	7-Br	CH	0Et	O Et		
67	7-Br	CH	OnPr	OnPr		
68	7-Вг	СН	0iPr	0iPr		
69	7-Br	CH	OnBu	OnBu		
70	7-Rr	СН	0sBu	0sBu		
71	7-Br	CH	0 i Bu	0i B u		
72	7-Br	СВ	0 tBu	OtBu		
73	7-I	СН	OMe	Oblic		

40 【表8】

[0045]

30

第1表 (つづき)

化合物番号	Хn	Y	R ¹	R ²	n .p.	NMR (400MHz) (CDC1 ₃ ; & Frontins)
74	7-1	CH	0Et	Œt		
75	7–1	CH	OnPr	0nPr		
76	7-]	CH	0iPr	0iPr		
77	7-1	СН	OnBu	OnBu		
78	7–1	СН	OsBu	0sBu		
79	7-I	СН	0iBu	0iBu	-	
80	7- I	СН	0tBu	OtBu		
81	8-F	CH	Olfe	OMe	147-	3.98(6H,s),5.74(1H,s),7.38-7.43(1H,m),7.46-7.51(1H,m),7.75-7.77(1H,m),7.78(1H,s),8.60(1H,d,J=5.1Hz),8.85(1H,d,J=5.1Hz)

[0046]

40 【表9】

31 第1表 (つづき)

		-				
化合物番号	Хn	Y	R¹	R ²	m.p. (°C)	NMR (400MHz) (CDC1 ₃ ; 6 From DMS)
82	8-F	СН	OEt	Œt	163- 167	1.34(6H, t, J=7.3Hz), 4.35(4H,q,J=7.3Hz), 5.77(1H,s), 7.50-7.56(2H,m), 8.27(1H,d,J=8.882.2Hz), 8.33(1H,d,J=5.1Hz), 8.80(1H,d,J=5.1Hz), 9.79(1H,s)
83	8-F	CE	0nPr	OnPr		
84	8-F	СЕ	0iPr	0iPr		
85	8-F	CH	0nBu	OnBu		
86	8-F	CH	OsBu	0sBu		·
87	8-F	СН	OiBu	OiBu		
88	8-F	CH	0tBu	0tBu		
89	5,7-di-C1	CH	ONie	OMe		
90	5,7-di-C1	СН	0Et	Œt		

[0047]

40 【表10】

33 第1表 (つづき)

化合物番号	Xn	Y	R¹	R ²	a.p. (℃)	NMR (400MHz) (CDC1 ₃ ; of Frontins)
91	5,7-di-C1	CH	OnPr	0nPr		
92	5,7-di-C1	СН	0iPr	0iPr		
93	5,7-di-C1	СН	OnBu	OnBu		
94	5,7-di-C1	CH	OsBu	OsBu		
95	5,7-di-C1	СН	OiBu	Oi Bu		
96	5.7-di-C1	СН	OtBu	OtBu		
97	H	N	Ollie	OMe		
98	H	N	0Et	Œt		1
99	E	N	0nPr	OnPr		
100	E	N	01Pr	OiPr		
101	B	N	OnBu	OnBu		

[0048]

40 【表11】

35 第1表 (つづき)

化合物番号	Xn	Y	R¹	R ²	m.p.	NMR (400MHz) (CDCl ₃ ; δFrom(TMS)
102	н	N	0sBu	0sBu		
103	H	N	0iBu	0iBu		
104	E	N	0tBu	0tBu		
105	7-C1	N	0Me	OMe		
106	7-C1	N	OBt	Œt		
107	7-C1	N	OnPr	OnPr		
108	7-C1	N	0iPr	0iPr		
109	7-C1	N	OnBu	OnBu		
110	7-C1	K	0sBu	OsBu		
111	7-C1	N	0 iBu	OiBu		
112	7-C1	N	OtBu	0tBu		

[0049] [表12]

37 第1表 (つづき)

化合物番号	Хn	Y	R¹	R²	m .p.	NMR (400MHz) (CDC1 ₃ ; & From TMS)
113	7-Br	N	ONe	OMe		
114	7-Br	N	OEt	Œt		
115	7-Br	N	0nPr	0mPr		
116	7-Вг	N	0iPr	0iPr		
117	7-Вг	N	OnBu	OnBu		
118	7-Br	N	0sBu	OsBu		
119	7-Br	N	OiBu	OiBu		
120	7-Br	N	OtBu	0tBu		
121	7-I	N	OMe	OMe		
122	7-1	N	OEt	Œt		
123	7-I	N	0nPr	OnPr		

[0050]

40 【表13】

第1表 (つづき)

化合物番号	Хn	Y	R¹	R²	m .p.	NMR (400MHz) (CDC1 _s ; & FrontTMS)
124	7-1	N	0iPr	0iPr		
125	7-I	N	OnBu	OnBu		
126	7–1	N	OsBu	OsBu		
127	7–I	N	0 iBu	OiBu		
128	7-1	N	0 tBu	Ot Bu		
129	8-F	N	ONE	OMe	184- 185	3.93(6H, s),7.35-7.61(2H, m),8.13-8.16 (2H, m),8.88(1H, d, J=5.1Hz),10.57(1H, s)
130	8-F	N	OEt	Œt	130- 131	1.33(6H, t, J=7.3Hz), 4.38(4H, q, J=7.3Hz), 7.54-7.60(2H, m), 8.12-8.15(2H, m), 8.88(1H, d, J=5.1Hz), 10.47(1H, s)
131	8-F	N	OnPr	OnPr	,	
132	8-F	N	0iPr	0iPr		

[0051] [表14]

41 第1表 (つづき)

42

化合物番号	Хn	Y	R¹	R²	ш.р. (°С)	NMR (400MHz) (CDCl₃; & FromTMS)
133	8-F	N	OnBu	OnBu		
134	8-F	N	0sBu	OsBu		
135	8-P	N	OiBu	0íBu		
136	8-F	N	0tBu	Ot Bu		
137	5,7-di-Cl	N	Oble	CMe		
138	5.7-di-C1	N	0Et	OEt		
139	5,7-di-C1	N	0nPr	OnPr		·
140	5,7-di-C1	N	0iPr	OIPr		
141	5,7-di-C1	N	OnBu	OnBu		
142	5,7-di-Cl	N	OsBu	0sBu		
143	5,7-di-C1	N	0 i Bu	OiBu		

[0052]

* *【表15】

第1表 (つづき)

化合物番号	Хn	Y	R¹	R²	m.p. (°C)	NMR (400MHz) (CDC1 ₉ ; & FrontMS)
144	5,7-di-C1	N	OtBu	Ot Bu		

[0053]

【表16】

43 第1表 (つづき)

-	•

化合物番号	Xn	Y	R¹	R ²	m.p. (℃)	NMR (400MHz) (CDCl ₃ ; & From(TMS)
145	H	СН	Me	C≅CCH ₃		
146	7-C1	CH	Me	C≅03H ₃	105- 106	2.14(3H,s),2.49(3H,s),7.51(1H,dd,J=2.289.5Hz),7.91(1H,d,J=9.5Hz),7.93(1H,s),8.811(1H,d,J=2.2Hz),8.62(1H,d,J=5.1Hz),8.82(1H,d,J=5.1Hz)
147	7-Br	ан	Me	C≅CCH ₃		
148	7-I	CH	Me	C≡OCH ₃		
149	8-F	СН	Me	C≅OOH ₃		
150	5,7-di-C1	СН	Me	C≅CCH ₃		
151	ĸ	N	OMe	CI		
152	7-C1	N	OMe	CI		
153	7-Br	N	(Me	C1		

[0054]

40 【表17】

45 第1表 (つづき)

 \mathbb{R}^{1} \mathbb{R}^2 化合物 Υ NMR (400Mtz) Χn n.p. (CDC1₃ ; & FrontNS) 番号 (\mathcal{C}) 7-I Cl 154 N OMe 3.96(3H,s), 7.57-7.64(2H,m)8.06(1H,d)155 8-F N 0¥e C1 165-=5.1Hz),10.98(1H,bs) 156 5.7-di-C1 N OMe Cl Cl 157 H N Œt 158 7-C1 N Œt. C1 N C1 159 7-Br Œt 160 7-1 N Œt C1 161 8-F N Œt C1 135-132(3H,t,J=7.3Hz),4.38(2H,q,J=7.3Hz)13B), 7.55-7.60(2H,m), 8.02-8.10(2H,m), 8.92(1H,d,J=5.1Hz),10.88(1H,bs)

【0055】製剤例および生理試験例

162

例を示す。

5,7-di-C1

N

Œt

Cl

【0056】製剤例 1 (粉剤)

化合物番号9の化合物2部およびクレー98部を均一に 混合粉砕し、有効成分2%を含有する粉剤を得た。

【0057】製剤例 2 (水和剤)

化合物番号57の化合物5部、珪藻土50部、白土43 部、及びアルキルベンゼンスルホン酸ナトリウム2部を 均一に混合粉砕して有効成分5%を含有した水和剤を得

【0058】製剤例 3 (水和剤)

化合物番号146の化合物10部、カオリン70部、ホ 次に本発明に係わる農園芸用殺菌剤の製剤例および試験 40 ワイトカーポン18部およびアルキルベンゼンスルホン 酸カルシウム2部を均一に混合粉砕して均一組成の微末 状の、有効成分10%を含有した水和剤を得た。

【0059】製剤例 4 (水和剤)

化合物番号9の化合物20部、アルキルベンゼンスルホ ン酸カルシウム3部、ポリオキシエチレンノニルフェニ ルエーテル5部および白土72部を均一に混合粉砕し て、均一組成の微粉末状の、有効成分20%を含有した 水和剤を得た。

【0060】製剤例 5 (水和剤)

50 化合物番号9の化合物50部、リグニンスルホン酸ナト

リウム1部、ホワイトカーボン5部および珪藻土44部 を混合粉砕して、有効成分50%を含有する水和剤を得 た。

【0061】製剤例 6 (フロワブル剤)

化合物番号57の化合物5部、プロピレングリコール7 部、リグニンスルホン酸ナトリウム4部、ジオクチルス ルホサクシネートナトリウム塩2部、および水82部を サンドグラインダーで温式粉砕しフロワブル剤を得た。

【0062】製剤例 7 (フロワプル剤)

部、ポリオキシエチレンオレイン酸エステル5部、ポリ オキシエチレンジアリルエーテルスルフェート5部、シ リコン系消泡剤 0. 2部、及び水79. 8部をサンドグ ラインダーで温式粉砕しフロワブル剤を得た。

【0063】製剤例 8 (フロワブル剤)

化合物番号146の化合物10部、プロピレングリコー ル7部、リグニンスルホン酸ナトリウム2部、ジオクチ ルスルホサクシネートナトリウム塩2部、および水79 部をサンドグラインダーで湿式粉砕しフロワブル剤を得 た。

【0064】製剤例 9 (フロワブル剤)

*化合物番号146の化合物25部、プロピレングリコー ル5部、ポリオキシエチレンオレイン酸エステル5部、 ポリオキシエチレンジアリルエーテルスルフェート5 部、シリコン系消泡剤0.2部、及び水59.8部をサ ンドグラインダーで湿式粉砕しフロワブル剤を得た。

48

【0065】試験例 1

キュウリうどんこ病防除効果試験

温室内で直径7.5cmのピニールポットに生育させた キュウリ (品種:相模半白) の第一葉期苗に、製剤例2 化合物番号57の化合物5部、プロピレングリコール5 10 に準じて調製した水和剤を所定濃度に希釈して3ポット 当たり50mlづつ散布した。薬液が風乾した後、予め キュウリ葉上で発生させておいたキュウリうどんこ病菌 胞子を軽く葉上に振るい落として接種した。接種10日 後に1葉当たりにキュウリうどんこ病の病斑の占める面 積を次の指標に従って調査した。結果を第2表(表1 8) に示す。

【0066】発病度 0:発病なし

1:病斑の面積が5%以下

2: 5~25%

20 3: 25~50%

* 4: 50%以上

処理区の発病度

防除価(%) = (1- $-) \times 100$

30

無処理区の発痢度

また、薬害規準は以下のようにして判定した。 薬害規準

:薬害なし

: 軽微な薬害が生じた苗がある ±

:全ての苗に軽微な薬害が認められる

++ :中程度の薬害であるが、回復する +++:回復できない程度の薬害

キュウリの薬害症状:葉の周囲の生長が止まり、葉が湾

曲する。

[0067]

【表18】

第2表

化合物番号	濃度 (ppm)	防除価 (%)	菜害
9	200	100	_
5 7	200	100	_
8 1	200	9 0	1
8 2	200	9 0	-
1 2 9	200	9 0	_
1 3 0	200	9 0	1
1 4 6	200	100	_
比較薬剤	200	8 0	-
比較薬剤	200	100	++
無処理区		0	

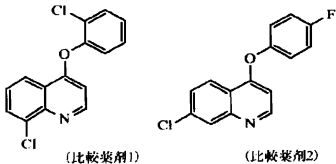
(26)

【0068】比較薬剤1および2は下記の化合物(化2

0)を示す。(試験例2の場合も同様)

* [0069]

【化20】



比較薬剤1 および2 は、特開平1-246263号公報 40%3ポット当たり50mlずつ散布した。その翌日に、予 の化合物である(試験例2においても同様)。

【0070】試験例 2

オオムギうどんこ病防除効果試験

温室内で直径7.5cmのピニールポットに生育させた オオムギ (品種:アズマゴールデン) の第一葉期苗に、

製剤例3に準じて調製した水和剤を所定濃度に希釈して※

めオオムギ葉上で発生させておいたオオムギうどんこ病 菌胞子を軽く葉上に振るい落として接種した。接種10日

後に1葉当たりにオオムギうどんこ病菌の菌叢数を調査 し、次式により防除価(%)を算出した。結果を第3表 (表19) に示す。

散布区の1葉当りの菌嚢数

-) ×100 防除価(%)=(1-

> 無処理区の1葉当りの菌叢数 【表19】

[0071] 50

第3表

化合物番号	漫度 (ppm)	防除価 (%)	薬害
9	200	100	_
5 7	200	100	_
8 1	200	9 0	_
8 2	200	9 0	_
1 2 9	200	8 0	_
1 3 0	200	9 0	1
1 4 6	200	100	1
比較薬剤	200	7 0	_
比較薬剤	200	100	+
無処理区		0	_

【0072】試験例1および2の結果は、一般式(1)で表される本発明化合物キュウリうどんこ病およびオオムギうどんこ病に対して優れた防除効果を示すと共に、作物に対しても安全であることを示している。一方、本試験では比較薬剤1は効果が認められず、比較薬剤2は防除効果はあるもののキュウリに対して薬害を示した。【0073】

【発明の効果】本発明に係わる一般式(1)で表される

化合物を含有する農園芸用殺菌剤は、農業や園芸で問題となる病害に対して顕著な防除効果を示し、特にうどん30 こ病類に対する効果が際立っている。一方、キュウリやムギ類等の作物に対しては極めて安全である。近年、アゾール系殺菌剤に対し耐性菌が出現してきている状況を鑑みて、これらに代わり得る優れた農園芸用殺菌剤を提供するものである。

フロントページの続き

(72)発明者 谷川 広晴

千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学

株式会社内

(72)発明者 前田 直

千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学

株式会社内

(72)発明者 川島 秀雄

千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学

株式会社内

(72) 発明者 下鳥 均

千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学

株式会社内

(72)発明者 柳瀬 勇次

千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学

株式会社内

(72)発明者 戸村 直文

千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学

株式会社内